NT COOPERATION TREA

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

Commissioner
US Department of Commerce
United States Patent and Trademark
Office, PCT
2011 South Clark Place Room
CP2/5C24
Arlington, VA 22202
ETATS-UNIS D'AMERIQUE

Date of mailing (day/month/year) 18 April 2001 (18.04.01)

in its capacity as elected Office

Applicant's or agent's file reference

International application No. PCT/JP00/05728

International filing date (day/month/year) 24 August 2000 (24.08.00) Priority date (day/month/year)
24 August 1999 (24.08.99)

000033PC1

Applicant

NAKAJIMA, Takahiro et al

1.	The designated Office is hereby notified of its election made:
	X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:
	19 March 2001 (19.03.01)
	in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:
2.	The election X was
	was not
	made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).
L	

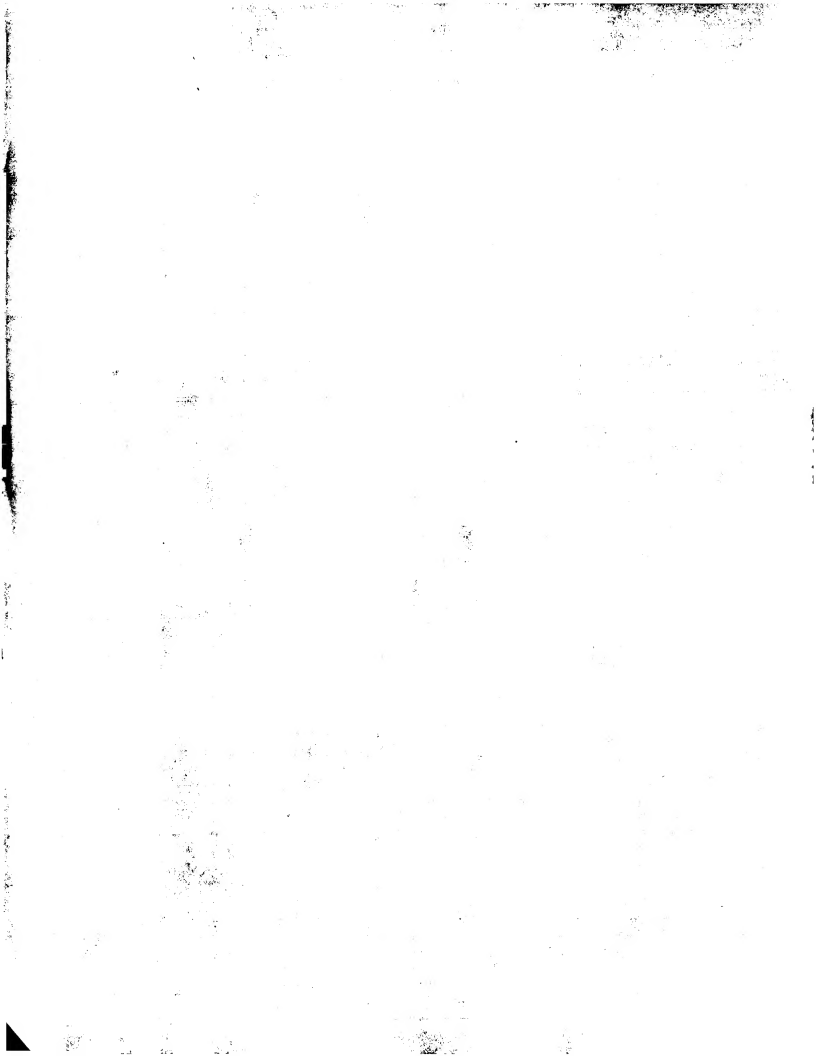
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Maria Kirchner

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

Telephone No.: (41-22) 338.83.38



14 TRON

特許協力条約

PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]



	願人又は代理人 今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ 書類記号 000033PC1 IPEA/416)を参照すること。					
	国際出願番号 国際出願日 (日.月.年) 24.08.00 優先日 (日.月.年) 24.08.99					
国際物	国際特許分類 (IPC) Int. Cl ⁷ C08G63/82					
	出願人(氏名又は名称) 東洋紡績株式会社					
1.						
	登機関に対してした訂正を含む (PCT規則70.16及びPCT この附属書類は、全部で	実施細則第607号参照)	Jen Cvo.			
3.	3. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。					
	I X 国際予備審査報告の基礎					
<	Ⅱ					
	Ⅲ					
	IV					
	V X PCT35条(2)に規定で の文献及び説明 VI	する新規性、進歩性又は産業上の利用可能	生についての見解、それを裏付けるため			
	VII 国際出願の不備					
	VII 国際出願に対する意見					
						

国際予備審査の請求書を受理した日 19.03.01	国際予備審査報告を作成した日 28.03.01
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/IP)	特許庁審査官 (権限のある職員) 4 J 926
郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	森川 聡
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	電話番号 03-3581-1101 内線 3456

		• 1		
	•			

国	於予備審查報告

I.	3	国際予備審査報	吸告の基礎				
1.	1. この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。 (法第6条 (PCT14条) の規定に基づく命令に 応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。 PCT規則70.16,70.17)						
	X	出願時の国際	民出願書類				
		明細書	第		_ページ、	出願時に提出された。	_
		明細書 明細書	第 第		ーページ、 ーページ、 ー		書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
		請求の範囲	第		_項、	出願時に提出された。	
		請求の範囲 請求の範囲	第 第		項、 項、		こ基づき補正されたもの 書と共に提出されたもの
		請求の範囲			_項、		付の書簡と共に提出されたもの
		図面	第	 .		出願時に提出された。	
		面図 面図	第		_ページ/図、 ページ/図、		事と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの。
	_			Andre .	_		
	Ш	明細書の配列明細書の配列		^ · ·	_ページ、 _ページ、	出願時に提出されたは国際予備審査の請求	もの 書と共に提出されたもの
		明細書の配列			_ _ページ、		付の書簡と共に提出されたもの
2.	ı	- 卽の出願事物	前の宣語け	下記に示す場合を	・除くほか こ	の国際出願の言語である	۲
~ .							•••
	Ţ	こ記の書類は、	下記の言語	きである	語であ	5.	
		=		出されたPCT規		う翻訳文の言語	
	Ĺ	_		こいう国際公開の言			
	L	」 国際予備	番査のため	に提出されたPC	T規則55.2また	は55.3にいう翻訳文の	言語
3.	3	の国際出願に	は、ヌクレオ	トチド又はアミノ配	2配列を含んで:	おり、次の配列表に基づ	づき国際予備審査報告を行った。
□ この国際出願に含まれる書面による配列表							
□ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表							
□ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された書面による配列表							
	Ĺ						ディスクによる配列表
	L	」 出願後に 書の提出		面による配列表が	出願時における	国際出願の開示の範囲	を超える事項を含まない旨の陳述
		書面によ		記載した配列とフ	レキシブルディ	スクによる配列表に記	録した配列が同一である旨の陳述
4.	ła	ac≀-⊦n a	(部の無額)	が削除された。			
	$\Box^{^{*}}$	明細書		* 月リけぶ ご 4 じ/こ。	ページ		
		請求の範囲			項		
		図面	図面の第		~-	ジノ図	
5.	5. □ この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1.における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)						

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	



国際出願番号 PCT/JP00/05728

V. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性に 文献及び説明	oいての法第12条(P C T 3 5条 	:(2)) に定める見解、それを裏付ける
1. 見解		
新規性(N)	請求の範囲 1-9	有 無
進歩性(IS)	請求の範囲 1-9 請求の範囲	
産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 1-9	
2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)		
文献1:JP,8-193127,	A (ダイソー株式会社)	、30.7月.1996
請求の範囲1-7 請求の範囲1-7に記載された 進歩性を有する。 文献1には、ポリエステル重合 ものであることが記載されず、一 ないポリエステル重合触媒である	k媒がアルミニウム化合物 f、本願発明はそれにより	あとリン化合物とからなる) アンチモン化合物を含ま
請求の範囲8		- 1

請求の範囲8に記載された発明は、国際調査報告で引用された文献1に対して進歩性を有する。

文献1には、ポリエステルがアルミニウム化合物とリン化合物とからなる触媒を用いて製造されたものであることが記載されず、一方、本願発明はそれによりアンチモン化合物を含まないものであるという有利な効果を発揮する。

請求の範囲9

請求の範囲9に記載された発明は、国際調査報告で引用された文献1に対して進歩性を有する。

文献1には、アルミニウム化合物とリン化合物とからなる触媒を用いることが記載されず、一方、本願発明はそれによりアンチモン化合物を用いることなくポリエステルを製造しうるという有利な効果を発揮する。

ME





国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

国際出願番号 PCT/JP00/05728 国際出願日 (日.月.年) 24.08.00 優先日 (日.月.年) 24.08.99 出願人(氏名又は名称) 東洋紡績株式会社 国際調査機関が作成したこの国際調査報告を法施行規則第41条(PCT18条)の規定に従い出願人に送付する。 この写しは国際事務局にも送付される。 この国際調査報告は、全部で 2 ページである。 この調査報告に引用された先行技術文献の写しも添付されている。 1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願がされたものに基づき国際調査を行った。
東洋紡績株式会社 国際調査機関が作成したこの国際調査報告を法施行規則第41条 (PCT18条) の規定に従い出願人に送付する。この写しは国際事務局にも送付される。 この国際調査報告は、全部で 2 ページである。 この調査報告に引用された先行技術文献の写しも添付されている。 1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願がされたものに基づき国際調査を行った。 この国際調査機関に提出された国際出願の翻訳文に基づき国際調査を行った。
この写しは国際事務局にも送付される。 この国際調査報告は、全部で 2 ページである。 □ この調査報告に引用された先行技術文献の写しも添付されている。 1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願がされたものに基づき国際調査を行った。 □ この国際調査機関に提出された国際出願の翻訳文に基づき国際調査を行った。 □ この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際調査を行った。 □ この国際出願に含まれる書面による配列表 □ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際調査機関に提出された書面による配列表
□ この調査報告に引用された先行技術文献の写しも添付されている。 1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願がされたものに基づき国際調査を行った。 □ この国際調査機関に提出された国際出願の翻訳文に基づき国際調査を行った。 b. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際調査を行った。 □ この国際出願に含まれる書面による配列表 □ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際調査機関に提出された書面による配列表
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願がされたものに基づき国際調査を行った。 □ この国際調査機関に提出された国際出願の翻訳文に基づき国際調査を行った。 b. この国際出願は、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際調査を行った。 □ この国際出願に含まれる書面による配列表 □ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際調査機関に提出された書面による配列表
a. 言語は、下記に示す場合を除くほか、この国際出願がされたものに基づき国際調査を行った。
□ この国際出願に含まれる書面による配列表□ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表□ 出願後に、この国際調査機関に提出された書面による配列表
□ 出願後に、この国際調査機関に提出された書面による配列表
!
出願後に、この国際副員機関に促出されたプレインブルティステによる配列表 出願後に提出した書面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述書の提出があった。
■ 書面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。
2. 計求の範囲の一部の調査ができない(第I欄参照)。
3. □ 発明の単一性が欠如している(第Ⅱ欄参照)。
4. 発明の名称は X 出願人が提出したものを承認する。
○ 次に示すように国際調査機関が作成した。
5. 要約は X 出願人が提出したものを承認する。
第Ⅲ欄に示されているように、法施行規則第47条(PCT規則38.2(b))の規定により国際調査機関が作成した。出願人は、この国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこの国際調査機関に意見を提出することができる。
6. 要約書とともに公表される図は、 第図とする。 □ 出願人が示したとおりである。
□ 出願人は図を示さなかった。
□ 本図は発明の特徴を一層よく表している。

,

•

	属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) 7 C08G63/82			
	·			
B. 調査を	行った分野			
	最小限資料(国際特許分類(IPC)) ′C08G63∕00−63∕91		,	
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 日本国実用新案公報 1926-2000年 日本国公開実用新案公報 1971-2000年 日本国登録実用新案公報 1994-2000年 日本国実用新案登録公報 1996-2000年				
国際調査で使	用した電子データベース (データベースの名称、	調査に使用した用語)	-	
C. 関連する				
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する。	ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
A	JP, 8-193127, A (ダイ) 30.7月.1996 (30.07. 第11行 (ファミリーなし)		1 — 9	
Р	JP, 2000-63504, A() 29. 2月. 2000(29. 02. 同頁右欄第2行、第2頁左欄第23行 0行-第44行(ファミリーなし)	00)、第2頁左欄第2行一	1-6、8、 9	
	g/i			
[] C欄の続き	とにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。	
もの 「E」、以後 国際 以後 を を を ま で し で で で で で で で で で で で で で で で で で	のカテゴリー 連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 質日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの 性張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 (は他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) こる開示、使用、展示等に言及する文献 質日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表さ出願と矛盾するものではなく、多の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当の新規性又は進歩性がないと考え 「Y」特に関連のある文献であって、当上の文献との、当業者にとって自よって進歩性がないと考えられる「&」同一パテントファミリー文献	き明の原理又は理論 当該文献のみで発明 られるもの 当該文献と他の1以 目明である組合せに	
国際調査を完了	了した日 20.11.00	国際調査報告の発送日 28.11	1.00	
	O名称及びあて先 国特許庁(ISA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員)	4 J 9 2 6 8	
垂	国特計庁(15A/リア) 郵便番号100-8915 B千代田区霞が関三丁目4番3号	森川 聡 電話番号 03-3581-1101	内線 3456	

¥.

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001 年3 月1 日 (01.03.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/14448 A1

(51) 国際特許分類7:

C08G 63/82

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/05728

(22) 国際出願日:

2000年8月24日(24.08.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願平11/237485 1999年8月24日 (24.08.1999) J

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 東洋紡 績株式会社 (TOYO BOSEKI KABUSHIKI KAISHA) [JP/JP]; 〒530-8230 大阪府大阪市北区堂島浜二丁目2 番8号 Osaka (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 中嶋孝宏 (NAKA-JIMA, Takahiro) [JP/JP]. 塚本健一 (TSUKAMOTO, Ken-ichi) [JP/JP]. 形舞祥一 (GYOBU, Shoichi) [JP/JP].

桑田光啓 (KUWATA, Mitsuyoshi) [JP/JP]; 〒520-0292 滋賀県大津市堅田二丁目1番1号 東洋紡績株式会社 総合研究所内 Shiga (JP).

- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

— 国際調査報告書

/続葉有/

(54) Title: POLYMERIZATION CATALYSTS FOR POLYESTERS, POLYESTERS PRODUCED WITH THE SAME AND PROCESS FOR PRODUCTION OF POLYESTERS

(54) 発明の名称: ポリエステル重合触媒およびこれを用いて製造されたポリエステルならびにポリエステルの製造方法

(57) Abstract: The present invention provides novel polymerization catalysts for polyester production not containing any antimony compound, polyesters produced by using the same, and a process for the production of polyesters. Use of a novel catalyst comprising an aluminum compound and a phosphorus compound in the production of polyesters as polycondensation catalyst gives polyesters applicable to fibers for clothing and industrial materials, various moldings including various films, sheets, bottles and engineering plastics, coating materials, adhesives, and so on.

(57) 要約:

アンチモン化合物を用いない新規のポリエステル重合触媒、およびこれを用いて製造されたポリエステルならびにポリエステルの製造方法を提供する。ポリエステルを製造するに際し、重縮合触媒として、アルミニウム化合物とリン化合物とからなる新規の触媒を使用する。本発明のポリエステルは、衣料用繊維、産業資材用繊維、各種フィルム、シート、ボトルやエンジニアリングプラスチックなどの各種成形物、および塗料や接着剤などへの応用が可能である。



VO 01/14448 A1



2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

明細書

ポリエステル重合触媒およびこれを用いて製造されたポリエステルならびにポリエステルの製造方法

技術分野

本発明はポリエステル重合触媒およびこれを用いて製造されたポリエステルならびにポリエステルの製造方法に関するものであり、さらに詳しくは、アンチモン化合物を用いない新規のポリエステル重合触媒、およびこれを用いて製造されたポリエステルならびにポリエステルの製造方法に関するものである。

背景技術

ポリエステル、特にポリエチレンテレフタレート(以下、PET と略す)は、機械的特性および化学的特性に優れており、多用途への応用、例えば、衣料用や産業資材用の繊維、包装用や磁気テープ用などの各種フィルムやシート、ボトルやエンジニアリングプラスチックなどの成形物への応用がなされている。

PET は、工業的にはテレフタル酸もしくはテレフタル酸ジメチルとエチレングリコールとのエステル化もしくはエステル交換によってビス(2-ヒドロキシエチル)テレフタレートを製造し、これを高温、真空下で触媒を用いて重縮合することで得られる。重縮合時に用いられる触媒としては、三酸化アンチモンが広く用いられている。三酸化アンチモンは、安価で、かつ優れた触媒活性をもつ触媒であるが、重縮合時に金属アンチモンが析出するため、PET に黒ずみや異物が発生するという問題点を有している。また、最近環境面からアンチモンの安全性に対する問題が指摘されている。このような経緯で、アンチモンを含まないか極少量のみ含むポリエステルが望まれている。

重縮合触媒として、三酸化アンチモンを用いて、かつ PET の黒ずみや異物の発生を抑制する試みが行われている。例えば、特許第 2666502 号においては、重縮合触媒として三酸化アンチモンとビスマスおよびセレンの化合物を用いることで、





PET 中の黒色異物の生成を抑制している。また、特開平 9-291141 号においては、重縮合触媒としてナトリウムおよび鉄の酸化物を含有する三酸化アンチモンを用いると、金属アンチモンの析出が抑制されることを述べている。ところが、これらの重縮合触媒では、結局アンチモンを含まないポリエステルという目的は達成できない。

三酸化アンチモンの代わりとなる重縮合触媒の検討も行われている。特に、テトラアルコキシチタネートに代表されるチタン化合物がすでに提案されているが、これを用いて製造された PET は著しく着色すること、ならびに熱分解を容易に起こすという問題がある。

このような、テトラアルコキシチタネートを重縮合触媒として用いたときの問題点を克服する試みとして、例えば、特開昭 55-116722 号では、テトラアルコキシチタネートをコバルト塩およびカルシウム塩と同時に用いる方法が提案されている。また、特開平 8-73581 号によると、重縮合触媒としてテトラアルコキシチタネートをコバルト化合物と同時に用い、かつ蛍光増白剤を用いる方法が提案されている。ところが、これらの提案では、テトラアルコキシチタネートを重縮合触媒として用いたときの PET の着色は低減されるものの、一方 PET の熱分解を効果的に抑制することは達成されていない。

三酸化アンチモンの代わりとなる重縮合触媒でかつ、テトラアルコキシチタネートを用いたときのような問題点を克服する重縮合触媒としては、ゲルマニウム化合物が実用化されているが、この触媒は非常に高価であるという問題点や、重合中に反応系から外へ留出しやすいため反応系の触媒濃度が変化し重合の制御が困難になるという問題点を有している。

アルミニウム化合物は一般に触媒活性に劣ることが知られている。アルミニウム化合物の中でも、アルミニウムのキレート化合物は他のアルミニウム化合物に比べて重縮合触媒として高い触媒活性を有することが報告されているが、上述のアンチモン化合物やチタン化合物と比べると十分な触媒活性を有しているとは言えなかった。

本発明は、アンチモン化合物以外の新規の重縮合触媒、およびこれを用いて製

造されたポリエステルならびにポリエステルの製造方法を提供するものである。

発明の開示

本発明の筆者らは、上記課題の解決を目指して鋭意検討を重ねた結果、アルミニウム化合物はもともと触媒活性に劣るが、これにリン化合物を共存させることによって、驚くべきことに重縮合触媒として十分な活性をもつようになることを見いだし本発明に到達した。本発明の重縮合触媒を用いると、アンチモン化合物を用いない品質に優れたポリエステルを得ることができる。

すなわち、本発明は上記課題の解決法として、アルミニウム化合物とリン化合物とからなるポリエステル重合触媒およびこれを用いて製造されたポリエステルならびにポリエステルの製造方法を提供する。

本発明は、アンチモン化合物以外の新規の重縮合触媒、およびこれを用いて製造されたポリエステルならびにポリエステルの製造方法を提供するものである。本発明の重縮合触媒は、アルミニウム化合物とリン化合物とからなるポリエステル重合触媒であり、以下の通りである。

- ① アルミニウム化合物とリン化合物とからなるポリエステル重合触媒。
- ②リン化合物が、ホスホン酸系化合物、ホスフィン酸系化合物、ホスフィンオキサイド系化合物、亜ホスホン酸系化合物、亜ホスフィン酸系化合物、ホスフィン系化合物からなる群より選ばれる一種または二種以上の化合物である①記載のポリエステル重合触媒。
- ③リン化合物が、一種または二種以上のホスホン酸系化合物である①記載のポリエステル重合触媒。
- ④リン化合物が、芳香環構造を有する化合物であることを特徴とする①~③のいずれかに記載のポリエステル重合触媒。
- ⑤リン化合物が、下記(式1)~(式3)で表される化合物からなる群より選ばれる一種または二種以上である①記載のポリエステル重合触媒。

(式1)

 $P (=0) R^{1} (OR^{2}) (OR^{3})$





(式2)

 $P (=0) R^{1}R^{4} (OR^{2})$

(式3)

P (=0) R1R5R6

(上記(式 1)~(式 3)中、 R^1 、 R^4 , R^5 , R^6 はそれぞれ独立に水素、炭素数 $1\sim50$ の炭化水素基、水酸基またはハロゲン基またはアルコキシル基またはアミノ基を含む炭素数 $1\sim50$ の炭化水素基を表す。 R^2 , R^3 はそれぞれ独立に水素、炭素数 $1\sim10$ の炭化水素基を表す。ただし、炭化水素基は脂環構造や芳香環構造を含んでいてもよい。)

⑥ R¹, R⁴, R⁵, R 6 が芳香環構造を有する基である⑤記載のポリエステル重合触 媒。

①アルカリ金属またはそれらの化合物あるいはアルカリ土類金属またはそれらの 化合物からなる群より選ばれる一種もしくは二種以上の金属及び/または金属化 合物を共存することを特徴とする①~⑥のいずれかに記載のポリエステル重合触 媒。

- ⑧①~⑦のいずれかに記載の触媒を用いて製造されたポリエステル。
- ⑨ポリエステルを製造する際に、①~⑦のいずれかに記載の触媒を用いることを 特徴とするポリエステルの製造方法。

発明を実施するための最良の形態

本発明の重縮合触媒を構成するアルミニウム化合物としては特に限定はされないが、例えば、ギ酸アルミニウム、酢酸アルミニウム、プロピオン酸アルミニウム、蓚酸アルミニウム、アクリル酸アルミニウム、ラウリン酸アルミニウム、ステアリン酸アルミニウム、安息香酸アルミニウム、トリクロロ酢酸アルミニウム、乳酸アルミニウム、クエン酸アルミニウム、サリチル酸アルミニウムなどのカルボン酸塩、塩化アルミニウム、水酸化アルミニウム、水酸化塩化アルミニウム、炭酸アルミニウム、リン酸アルミニウム、ホスホン酸アルミニウムなどの無機酸塩、アルミニウムメトキサイド、アルミニウムエトキサイド、アルミニウム n-プ

ロポキサイド、アルミニウム iso-プロポキサイド、アルミニウム n-ブトキサイド、アルミニウム t ーブトキサイドなどアルミニウムアルコキサイド、アルミニウムアセチルアセトネート、アルミニウムアセチルアセテート、アルミニウムエチルアセトアセテート、アルミニウムエチルアセトアセテートジ iso-プロポキサイドなどのアルミニウムキレート化合物、トリメチルアルミニウム、トリエチルアルミニウムなどの有機アルミニウム化合物およびこれらの部分加水分解物、酸化アルミニウム、金属アルミニウムなどが挙げられる。これらのうちカルボン酸塩、無機酸塩およびキレート化合物が好ましく、これらの中でもさらに酢酸アルミニウム、塩化アルミニウム、水酸化アルミニウム、水酸化塩化アルミニウムおよびアルミニウムアセチルアセトネートがとくに好ましい。

本発明のアルミニウム化合物の使用量としては、得られるポリエステルのジカルボン酸や多価カルボン酸などのカルボン酸成分の全構成ユニットのモル数に対して $5 \times 10^{-7} \sim 0.01$ モルが好ましく、更に好ましくは $1 \times 10^{-6} \sim 0.005$ モルである。

本発明の重縮合触媒を構成するリン化合物としては特に限定はされないが、ホスホン酸系化合物、ホスフィン酸系化合物、ホスフィンオキサイド系化合物、亜ホスホン酸系化合物、亜ホスフィン酸系化合物、ホスフィン系化合物からなる群より選ばれる一種または二種以上の化合物を用いると触媒活性の向上効果が大きく好ましい。これらの中でも、一種または二種以上のホスホン酸系化合物を用いると触媒活性の向上効果がとくに大きく好ましい。

本発明で言うホスホン酸系化合物、ホスフィン酸系化合物、ホスフィンオキサイド系化合物、亜ホスホン酸系化合物、亜ホスフィン酸系化合物、ホスフィン系化合物とは、それぞれ下記式(式4)~(式9)で表される構造を有する化合物のことを言う。

本発明のホスホン酸系化合物としては、例えば、メチルホスホン酸ジメチル、メチルホスホン酸ジフェニル、フェニルホスホン酸ジメチル、フェニルホスホン酸ジエチル、フェニルホスホン酸ジフェニル、ベンジルホスホン酸ジメチル、ベンジルホスホン酸ジエチルなどが挙げられる。

(式9)

本発明のホスフィン酸系化合物としては、例えば、ジフェニルホスフィン酸、 ジフェニルホスフィン酸メチル、ジフェニルホスフィン酸フェニル、フェニルホ スフィン酸、フェニルホスフィン酸メチル、フェニルホスフィン酸フェニルなど が挙げられる。

本発明のホスフィンオキサイド系化合物としては、例えば、ジフェニルホスフィンオキサイド、メチルジフェニルホスフィンオキサイド、トリフェニルホスフィンオキサイドなどが挙げられる。

上記したリン化合物の中でも、芳香環構造を有する化合物を用いると触媒活性 の向上効果が大きく好ましい。

また、本発明の重縮合触媒を構成するリン化合物としては、下記一般式(式1) ~(式3)で表される化合物を用いると特に触媒活性の向上効果が大きく好ましい。

(式1)

 $P (=0) R^{1} (OR^{2}) (OR^{3})$

(式2)

 $P (=0) R^1 R^4 (OR^2)$

(式3)

P (=0) R1R5R6

(上記(式 1)~(式 3)中、 R^1 、 R^4 、 R^5 , R^6 はそれぞれ独立に水素、炭素数 $1\sim50$ の炭化水素基、水酸基またはハロゲン基またはアルコキシル基またはアミノ基を含む炭素数 $1\sim50$ の炭化水素基を表す。 R^2 、 R^3 はそれぞれ独立に水素、炭素数 $1\sim10$ の炭化水素基を表す。ただし、炭化水素基はシクロヘキシル等の脂環構造やフェニルやナフチル等の芳香環構造を含んでいてもよい。)

本発明の重縮合触媒を構成するリン化合物としては、上記(式1)~(式3)中、R¹、R⁴、R⁵、R⁶が芳香環構造を有する基である化合物がとくに好ましい。本発明の重縮合触媒を構成するリン化合物としては、例えば、メチルホスホン酸ジメチル、メチルホスホン酸ジフェニル、フェニルホスホン酸ジメチル、フェニルホスホン酸ジエチル、フェニルホスホン酸ジフェニル、ベンジルホスホン酸ジメチル、ベンジルホスホン酸ジエチル、ジフェニルホスフィン酸、ジフェニルホスフィン酸メチル、ジフェニルホスフィン酸フェニル、フェニルホスフィン酸、フェニルホスフィン酸メチル、フェニルホスフィン酸フェニル、ジフェニルホスフィン酸メチル、フェニルホスフィン酸フェニル、ジフェニルホスフィンオキサイド、メチルジフェニルホスフィンオキサイド、トリフェニルホスフィンオキサイドなどが挙げられる。これらのうちで、フェニルホスホン酸ジメチル、ベンジルホスホン酸ジエチルがとくに好ましい。

本発明のリン化合物の使用量としては、得られるポリエステルのジカルボン酸や多価カルボン酸などのカルボン酸成分の全構成ユニットのモル数に対して $5 \times 10^{-7} \sim 0.01$ モルが好ましく、更に好ましくは $1 \times 10^{-6} \sim 0.005$ モルである。

本発明の重縮合触媒であるアルミニウム化合物およびリン化合物に加えて、アルカリ金属またはそれらの化合物あるいはアルカリ土類金属またはそれらの化合物からなる群より選ばれる一種もしくは二種以上の金属化合物を共存することにより、触媒活性をさらに向上することができるので好ましい。

1. 3

本発明のアルカリ金属またはそれらの化合物あるいはアルカリ土類金属またはそれらの化合物としては、アルカリ金属あるいはアルカリ土類金属の他に、Li.Na.K.Rb.Cs.Be,Mg.Ca.Sr.Ba の化合物から選ばれる一種もしくは二種以上の化合物であれば特に限定はされないが、例えば、これらの金属のギ酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、蓚酸などの飽和脂肪族カルボン酸塩、アクリル酸、メタクリル酸などの不飽和脂肪族カルボン酸塩、安息香酸などの芳香族カルボン酸塩、トリクロロ酢酸などのハロゲン含有カルボン酸塩、乳酸、クエン酸、サリチル酸などのヒドロキシカルボン酸塩、炭酸、硫酸、硝酸、リン酸、ホスホン酸、炭酸水素、リン酸水素、硫酸水素、亜硫酸、チオ硫酸、塩酸、臭化水素酸、塩素酸、臭素酸などの無機酸塩、1-プロパンスルホン酸、1-ペンタンスルホン酸、ナフタレンスルホン酸などの有機スルホン酸塩、ラウリル硫酸などの有機硫酸塩、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、iso-プロポキシ、n-ブトキシ、tーブトキシなどのアルコキサイド、アセチルアセトネートなどのキレート化合物、酸化物、水酸化物などが挙げられ、これらのうち飽和脂肪族カルボン酸塩が好ましく、さらに酢酸塩がとくに好ましい。

これらアルカリ金属またはそれらの化合物あるいはアルカリ土類金属またはそれらの化合物の使用量としては、得られるポリエステルのジカルボン酸や多価カルボン酸などのカルボン酸成分の全構成ユニットのモル数に対して $1\times10^{-6}\sim0.1$ モルの範囲であることが好ましく、更に好ましくは $5\times10^{-6}\sim0.05$ モルの範囲であることである。

本発明によるポリエステルの製造は、従来公知の方法で行うことができる。例

えば、PET を製造する場合は、テレフタル酸とエチレングリコールとのエステル 化後、重縮合する方法、もしくは、テレフタル酸ジメチルなどのテレフタル酸の アルキルエステルとエチレングリコールとのエステル交換反応を行った後、重縮 合する方法のいずれの方法でも行うことができる。また、重合の装置は、回分式 であっても、連続式であってもよい。

本発明の触媒は、重縮合反応のみならずエステル化反応およびエステル交換反応にも触媒活性を有する。テレフタル酸ジメチルなどのジカルボン酸のアルキルエステルとエチレングリコールなどのグリコールとのエステル交換反応は、通常 亜鉛などのエステル交換触媒の存在下で行われるが、これらの触媒の代わりかもしくはこれらの触媒と共存して本発明の触媒を用いることもできる。また、本発明の触媒は、溶融重合のみならず固相重合や溶液重合においても触媒活性を有する。

本発明の重縮合触媒の添加時期は、重縮合反応の開始前が望ましいが、エステル化反応もしくはエステル交換反応の開始前および反応途中の任意の段階で反応系に添加することもできる。

本発明の重縮合触媒の添加方法は、粉末状もしくはニート状であってもよいし、エチレングリコールなどの溶媒のスラリー状もしくは溶液であってもよく、特に限定されない。また、アルミニウム化合物とリン化合物とを予め混合したものを添加してもよいし、これらを別々に添加してもよい。また、これらの化合物とアルカリ金属またはそれらの化合物あるいはアルカリ土類金属またはそれらの化合物とを予め混合したものを添加してもよいし、これらを別々に添加してもよい。

本発明の重合触媒を用いてポリエステルを重合する際には、アンチモン化合物やゲルマニウム化合物を併用してもよい。ただし、アンチモン化合物としては重合して得られるポリエステルに対してアンチモン原子として 50ppm 以下の量で添加することが好ましい。より好ましくは 30ppm 以下の量で添加することである。アンチモンの添加量を 50ppm 以上にすると、金属アンチモンの析出が起こり、ポリエステルに黒ずみや異物が発生するため好ましくない。ゲルマニウム化合物としては重合して得られるポリエステル中にゲルマニウム原子として 20ppm 以下の





量で添加することが好ましい。より好ましくは 10ppm 以下の量で添加することである。ゲルマニウムの添加量を 20ppm 以上にするとコスト的に不利となるため好ましくない。

本発明で用いられるアンチモン化合物としては、三酸化アンチモン、五酸化アンチモン、酢酸アンチモン、アンチモングリコキサイドなどが挙げられ、これらのうち三酸化アンチモンが好ましい。また、ゲルマニウム化合物としては、二酸化ゲルマニウム、四塩化ゲルマニウムなどが挙げられ、これらのうち二酸化ゲルマニウムが好ましい。

また、本発明の重合触媒はチタン化合物、スズ化合物、コバルト化合物などの他の重合触媒をポリエステルの熱安定性および色調を損なわない範囲で共存させることが可能である。

本発明に言うポリエステルとは、ジカルボン酸を含む多価カルボン酸およびこれらのエステル形成性誘導体から選ばれる一種または二種以上とグリコールを含む多価アルコールから選ばれる一種または二種以上とから成るもの、またはヒドロキシカルボン酸およびこれらのエステル形成性誘導体から成るもの、または環状エステルから成るものをいう。

ジカルボン酸としては、蓚酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、スベリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、デカンジカルボン酸、ドデカンジカルボン酸、テトラデカンジカルボン酸、ヘキサデカンジカルボン酸、1.3ーシクロプタンジカルボン酸、1.3ーシクロペンタンジカルボン酸、1.4ーシクロヘキサンジカルボン酸、2.5ーノルボルナンジカルボン酸、ダイマー酸などに例示される飽和脂肪族ジカルボン酸またはこれらのエステル形成性誘導体、フマル酸、マレイン酸、イタコン酸などに例示される不飽和脂肪族ジカルボン酸またはこれらのエステル形成性誘導体、フマル酸、マレイン酸、イタコン酸などに例示される不飽和脂肪族ジカルボン酸またはこれらのエステル形成性誘導体、オルソフタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、5ー(アルカリ金属)スルホイソフタル酸、ジフェニン酸、1.3ーナフタルで、5ー(アルカリ金属)スルホイソフタル酸、ジフェニン酸、1.3ーナフタルジカルボン酸、1.4ーナフタレンジカルボン酸、1.5ーナフタレンジカルボン酸、2.6ーナフタレンジカルボン酸、2.7ーナフタレンジカルボン酸、

4、4'ービフェニルジカルボン酸、4、4'ービフェニルスルホンジカルボン酸、4、4'ービフェニルエーテルジカルボン酸、1,2ービス(フェノキシ)エタンーp,p'ージカルボン酸、パモイン酸、アントラセンジカルボン酸などに例示される芳香族ジカルボン酸またはこれらのエステル形成性誘導体が挙げられ、これらのジカルボン酸のうちテレフタル酸およびナフタレンジカルボン酸とくに2,6ーナフタレンジカルボン酸が好ましい。

これらジカルボン酸以外の多価カルボン酸として、エタントリカルボン酸、プロパントリカルボン酸、ブタンテトラカルボン酸、ピロメリット酸、トリメリット酸、トリメシン酸、3、4、3'、4'ービフェニルテトラカルボン酸、およびこれらのエステル形成性誘導体などが挙げられる。

グリコールとしてはエチレングリコール、1、2ープロピレングリコール、1、 3ープロピレングリコール、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、 1、2ープチレングリコール、1、3ープチレングリコール、2、3ープチレン グリコール、1.4ープチレングリコール、1、5ーペンタンジオール、ネオペン 1.3 - 200 - 400 - 1.4 - 200 - 400ロヘキサンジメタノール、1.3ーシクロヘキサンジメタノール、1,4ーシクロ ヘキサンジメタノール、1,4ーシクロヘキサンジエタノール、1,10ーデカメ チレングリコール、1、12ードデカンジオール、ポリエチレングリコール、ポ リトリメチレングリコール、ポリテトラメチレングリコールなどに例示される脂 肪族グリコール、ヒドロキノン、4,4'ージヒドロキシビスフェノール、1, 4-ビス (β-ヒドロキシエトキシ) ベンゼン、1, 4-ビス (β-ヒドロキシエ トキシフェニル) スルホン、ビス (pーヒドロキシフェニル) エーテル、ビス (p ーヒドロキシフェニル) スルホン、ビス (p-ヒドロキシフェニル) メタン、1、 2ービス (pーヒドロキシフェニル) エタン、ビスフェノール A、ビスフェノー ルC、2,5ーナフタレンジオール、これらのグリコールにエチレンオキシドが付 加したグリコール、などに例示される芳香族グリコールが挙げられ、これらのグ リコールのうちエチレングリコールおよび1.4ーブチレングリコールが好まし





√10

これらグリコール以外の多価アルコールとして、トリメチロールメタン、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール、グリセロール、ヘキサントリオールなどが挙げられる。

ヒドロキシカルボン酸としては、乳酸、クエン酸、リンゴ酸、酒石酸、ヒドロキシ酢酸、3ーヒドロキシ酪酸、pーヒドロキシ安息香酸、pー(2ーヒドロキシエトキシ)安息香酸、4ーヒドロキシシクロヘキサンカルボン酸、またはこれらのエステル形成性誘導体などが挙げられる。

環状エステルとしては、 ε -カプロラクトン、 β -プロピオラクトン、 β -メチル- β -プロピオラクトン、 δ -バレロラクトン、グリコリド、ラクチドなどが挙げられる。

また、本発明のポリエステルには公知のリン系化合物を共重合成分として含むことができる。リン系化合物としては二官能性リン系化合物が好ましく、例えば、フェニルホスホン酸ジメチル、フェニルホスホン酸ジフェニル、(2-カルボキシルエチル)メチルホスフィン酸、(2-カルボキシルエチル)フェニルホスフィン酸、(2-メトキシカルボキシルエチル)フェニルホスフィン酸メチル、(4-メトキシカルボニルフェニル)フェニルホスフィン酸メチル、[2-(β-ヒドロキシエトキシカルボニル)エチル]メチルホスフィン酸のエチレングリコールエステル、(1.2-ジカルボキシエチル)ジメチルホスフィンオキサイド、9,10-ジヒドロ-10-オキサー(2,3-カルボキシプロピル)-10-ホスファフェナンスレン-10-オキサイドなどが挙げられる。これらのリン系化合物を共重合成分として含むことで、得られるポリエステルの難燃性等を向上させることが可能である。

多価カルボン酸もしくはヒドロキシカルボン酸のエステル形成性誘導体としては、これらのアルキルエステル、酸クロライド、酸無水物などが挙げられる。

本発明で用いられるポリエステルは主たる酸成分がテレフタル酸またはそのエステル形成性誘導体もしくはナフタレンジカルボン酸またはそのエステル形成性 誘導体であり、主たるグリコール成分がアルキレングリコールであるポリエステルが好ましい。主たる酸成分がテレフタル酸またはそのエステル形成性誘導体も

しくはナフタレンジカルボン酸またはそのエステル形成性誘導体であるポリエステルとは、全酸成分に対してテレフタル酸またはそのエステル形成性誘導体とナフタレンジカルボン酸またはそのエステル形成性誘導体を合計して 70 モル%以上含有するポリエステルであることが好ましく、より好ましくは 80 モル%以上含有するポリエステルであり、さらに好ましくは 90 モル%以上含有するポリエステルである。主たるグリコール成分がアルキレングリコールであるポリエステルとは、全グリコール成分に対してアルキレングリコールを合計して 70 モル%以上含有するポリエステルであることが好ましく、より好ましくは 80 モル%以上含有するポリエステルであることが好ましく、より好ましくは 80 モル%以上含有するポリエステルである。ここで言うアルキレングリコールは、分子鎖中に置換基や脂環構造を含んでいても良い。

本発明で用いられるナフタレンジカルボン酸またはそのエステル形成性誘導体としては、1.3ーナフタレンジカルボン酸、1.4ーナフタレンジカルボン酸、1.5ーナフタレンジカルボン酸、2.6ーナフタレンジカルボン酸、2.7ーナフタレンジカルボン酸、またはこれらのエステル形成性誘導体が好ましい。

本発明で用いられるアルキレングリコールとしては、エチレングリコール、1、 2ープロピレングリコール、1、 3ープロピレングリコール、1、 2ーブチレングリコール、1、 3ーブチレングリコール、2、 3ーブチレングリコール、1 , 4ーブチレングリコール、1 , 5ーペンタンジオール、ネオペンチルグリコール、1 , 6ーヘキサンジオール、1 , 2ーシクロヘキサンジオール、1 , 3ーシクロヘキサンジメタノール、1 , 4ーシクロヘキサンジメタノール、1 , 4ーシクロヘキサンジメタノール、1 , 4ーシクロヘキサンジメタノール、1 , 4ーシクロヘキサンジメタノール、1 , 4ーシクロヘキサンジオール、1 , 4ーシクロヘキサンジメタノール、1 , 4ーシクロヘキサンジオール、4ーシクロヘキサンジオール、4ーシクロヘキサンジオール、4ーシクロヘキサンジオール等があげられる。これらは同時に41 に41 に42 に42 に43 に43 に44 に44 に44 に45 に45

本発明のポリエステルには、テレフタル酸またはそのエステル形成性誘導体、 ナフタレンジカルボン酸またはそのエステル形成性誘導体以外の酸成分として 酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、スベリン酸、

アゼライン酸、セバシン酸、デカンジカルボン酸、ドデカンジカルボン酸、テト ラデカンジカルボン酸、ヘキサデカンジカルボン酸、1,3ーシクロブタンジカル ボン酸、1.3-シクロペンタンジカルボン酸、1.2-シクロヘキサンジカルボ ン酸、1,3ーシクロヘキサンジカルボン酸、1,4ーシクロヘキサンジカルボン酸、 2.5ーノルボルナンジカルボン酸、ダイマー酸などに例示される飽和脂肪族ジカ ルボン酸またはこれらのエステル形成性誘導体、フマル酸、マレイン酸、イタコ ン酸などに例示される不飽和脂肪族ジカルボン酸またはこれらのエステル形成性 誘導体、オルソフタル酸、イソフタル酸、5ー(アルカリ金属)スルホイソフタ ル酸、ジフェニン酸、4、4′ービフェニルジカルボン酸、4、4′ービフェニ ルスルホンジカルボン酸、4、4'ーピフェニルエーテルジカルボン酸、1.2-ビス(フェノキシ) エタンーp,p'ージカルボン酸、パモイン酸、アントラセン ジカルボン酸などに例示される芳香族ジカルボン酸またはこれらのエステル形成 性誘導体、エタントリカルボン酸、プロパントリカルボン酸、ブタンテトラカル ボン酸、ピロメリット酸、トリメリット酸、トリメシン酸、3、4、3'、4'ー ビフェニルテトラカルボン酸などに例示される多価カルボン酸およびこれらのエ ステル形成性誘導体などを共重合成分として含むことができる。また、乳酸、ク エン酸、リンゴ酸、酒石酸、ヒドロキシ酢酸、3ーヒドロキシ酪酸、pーヒドロ キシ安息香酸、p-(2-ヒドロキシエトキシ)安息香酸、4-ヒドロキシシク ロヘキサンカルボン酸などに例示されるヒドロキシカルボン酸またはそのエステ ル形成性誘導体を含むこともできる。また、 ε -カプロラクトン、 β -プロピオラ クトン、β-メチル-β-プロピオラクトン、δ-バレロラクトン、グリコリド、ラ クチドなどに例示される環状エステルを含むこともできる。

本発明のポリエステルには、アルキレングリコール以外のグリコール成分として、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、ポリエチレングリコール、ポリトリメチレングリコール、ポリテトラメチレングリコールなどに例示される脂肪族グリコール、ヒドロキノン、4, 4' ージヒドロキシビスフェノール、1, 4ービス(β ーヒドロキシエトキシ)ベンゼン、1, 4ービス(β ーヒドロキシエトキシ)ベンゼン、 β ーヒドロキシエトキシンェニル)スルホン、ビス(β

ーヒドロキシフェニル)スルホン、ビス (pーヒドロキシフェニル)メタン、1、2ービス (pーヒドロキシフェニル) エタン、ビスフェノール A、ビスフェノール C、2.5ーナフタレンジオール、これらのグリコールにエチレンオキシドが付加したグリコール、などに例示される芳香族グリコール、トリメチロールメタン、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトール、グリセロール、ヘキサントリオールなどに例示される多価アルコールなどを共重合成分として含むことができる。

また、本発明のポリエステルには公知のリン系化合物を共重合成分として含むことができる。リン系化合物としては二官能性リン系化合物が好ましく、例えば、フェニルホスホン酸ジメチル、フェニルホスホン酸ジフェニル、(2-カルボキシルエチル)メチルホスフィン酸、(2-カルボキシルエチル)フェニルホスフィン酸、(2-メトキシカルボキシルエチル)フェニルホスフィン酸メチル、(4-メトキシカルボニルフェニル)フェニルホスフィン酸メチル、[2-(β-ヒドロキシエトキシカルボニル)エチル]メチルホスフィン酸のエチレングリコールエステル、(1.2-ジカルボキシエチル)ジメチルホスフィンオキサイド、9.10-ジヒドロ-10-オキサー(2.3-カルボキシプロピル)-10-ホスファフェナンスレン-10-オキサイドなどが挙げられる。これらのリン系化合物を共重合成分として含むことで、得られるポリエステルの難燃性等を向上させることが可能である。

本発明のポリエステルとしてはポリエチレンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレート、ポリプロピレンテレフタレート、ポリ(1,4-シクロヘキサンジメチレンテレフタレート)、ポリエチレンナフタレート、ポリブチレンナフタレート、ポリプロピレンナフタレートおよびこれらの共重合体が好ましく、これらのうちポリエチレンテレフタレートおよびこの共重合体が特に好ましい。

本発明のポリエステル中にはフェノール系、芳香族アミン系等の酸化防止剤を含むことができ、これらを一種もしくは二種以上含有することによって、例えばポリエステルの熱安定性を高めることなどができる。フェノール系酸化防止剤としては、テトラキス-[メチル-3-(3'.5'-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート]メタン、4.4'-ブチリデンビス-(3-メチル-6-tert-ブチルフェノ

ール)、1.3.5-トリメチル-2.4.6-トリス (3.5-ジ-tert-ブチル-4-ヒドロキシベンジル) ベンゼンなどが挙げられる。

本発明のポリエステル中には他の任意の重合体や安定剤、酸化防止剤、制電剤、 消泡剤、染色性改良剤、染料、顔料、艶消剤、蛍光増白剤、その他の添加剤が含 有されていてもよい。

実施例

以下、本発明を実施例により説明するが本発明はもとよりこれらの実施例に限定されるものではない。なお、各実施例および比較例においてポリエステルの固有粘度 (IV) は次のようにして測定した。フェノール /1.1.2.2-テトラクロロエタンの 6/4混合溶媒(重量比)を用いて、温度 30Cで測定した。

(実施例1)

ビス(2-ヒドロキシエチル)テレフタレートに対し、触媒として、塩化アルミニウムの 3g/1 エチレングリコール溶液をポリエステル中の酸成分に対してアルミニウムとして 0.015mol%加え、次いでフェニルホスホン酸ジメチルをポリエステル中の酸成分に対して 0.02mol%加えて、常圧にて 245℃で 10 分間攪拌した。次いで50分を要して 275℃まで昇温しつつ反応系の圧力を徐々に下げて 0.1mmHg としてさらに同温同圧で 3 時間重縮合反応を行った。得られたポリマーの物性値を表 1 に示す。

(実施例2~7 および比較例1~2)

触媒を変更したこと以外は実施例1と全く同様にしてポリエステルを重合した。 得られたポリマーの物性値を表1に示す。



	GT T#		11/2/11 -13
	触媒	添加量	IV(dlg ⁻¹)
実施例1	塩化アルミニウム	0.015mol%	
	フェニルホスホン酸ジメチル	0.02mol%	0.55
実施例2	酢酸アルミニウム	0.03mo1%	
	ベンジルホスホン酸ジエチル	0.01mol%	0.57
実施例3	水酸化塩化アルミニウム	0.05mol%	
	ジフェニルホスフィン酸	0.07mo1%	0.62
	アルミニウムアセチルアセトネー	-	
実施例4	F	0.01moi%	
	フェニルホスホン酸ジメチル	0.01mol%	0.6
実施例5	水酸化アルミニウム	0.065mol%	
	ジフェニルホスフィンオキサイド	0.03mol%	0.59
実施例6	酢酸アルミニウム	0.01mol%	
	ベンジルホスホン酸ジエチル	0.005mol%	
	酢酸リチウム	0.025mol%	0.6
実施例7	塩化アルミニウム	0.005mol%	
	フェニルホスホン酸ジメチル	0.01mol%	
	酢酸ナトリウム	0.05mol%	0.62
	塩化アルミニウム	0.015mol%	0.31
比較例2	フェニルホスホン酸ジメチル	0.02mol%	0.27

産業上の利用分野

本発明によれば、アンチモン化合物以外の新規の重縮合触媒、およびこれを用いて製造されたポリエステルが提供される。本発明のポリエステルは、衣料用繊維、産業資材用繊維、各種フィルム、シート、ボトルやエンジニアリングプラスチックなどの各種成形物、および塗料や接着剤などへの応用が可能である。

請求の範囲

1. アルミニウム化合物とリン化合物とからなるポリエステル重合触媒。

- 2. リン化合物が、ホスホン酸系化合物、ホスフィン酸系化合物、ホスフィンオキサイド系化合物、亜ホスホン酸系化合物、亜ホスフィン酸系化合物、ホスフィン系化合物からなる群より選ばれる一種または二種以上の化合物である請求項1記載のポリエステル重合触媒。
- 3. リン化合物が、一種または二種以上のホスホン酸系化合物である請求項1記載のポリエステル重合触媒。
- 4. リン化合物が、芳香環構造を有する化合物であることを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載のポリエステル重合触媒。
- 5. リン化合物が、下記(式1)~(式3)で表される化合物からなる群より選ばれる一種または二種以上である請求項1記載のポリエステル重合触媒。

(式1)

$$P (= 0) R^{1} (OR^{2}) (OR^{3})$$

(式2)

$$P (= 0) R^{1}R^{4} (OR^{2})$$

(式3)

$$P (=0) R^{1} R^{5} R^{6}$$

(上記(式1)~(式3)中、 R^1 , R^4 , R^5 , R^6 はそれぞれ独立に水素、炭素数 $1\sim50$ の炭化水素基、水酸基またはハロゲン基またはアルコキシル基またはアミノ基を含む炭素数 $1\sim50$ の炭化水素基を表す。 R^2 , R^3 はそれぞれ独立に水素、炭素数 $1\sim10$ の炭化水素基を表す。



ただし、炭化水素基は脂環構造や芳香環構造を含んでいてもよい。)

- 6. R¹, R⁴, R⁵, R⁶が芳香環構造を有する基である請求項5記載のポリエステル重合触媒。
- 7. アルカリ金属またはそれらの化合物あるいはアルカリ土類金属またはそれらの化合物からなる群より選ばれる一種もしくは二種以上の金属及び/または金属化合物を共存することを特徴とする請求項1~6のいずれかに記載のポリエステル重合触媒。
- 8. 請求項1~7のいずれかに記載の触媒を用いて製造されたポリエステル。
- 9. ポリエステルを製造する際に、請求項1~7のいずれかに記載の触媒を用いることを特徴とするポリエステルの製造方法。

١,



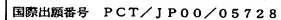
INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/05728

A. CLASS Int.	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C08G63/82				
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both nat	tional classification and IPC			
B. FIELDS	SEARCHED				
Minimum do Int.	3. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C08G63/00-63/91				
Jits Koka	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1926-2000 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2000 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2000 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2000				
	ata base consulted during the international search (name	e ot data base and, where practicable, sear	rch terms used)		
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	- I			
Category*	Citation of document, with indication, where app		Relevant to claim No.		
A	JP, 8-193127, A (DAISO CO., LTD 30 July, 1996 (30.07.96), page 2, left column, lines 2 to		1-9		
P	JP, 2000-63504, A (Toray Indust 29 February, 2000 (29.02.00), page 2, left column, line 2 to page 2; page 2, left column, lines 23 to lines 40 to 44 (Family: none)	ge 2, right column, line 26; page 3, left column,	1-6,8,9		
	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
"A" docume conside "E" earlier date "L" docume cited to special "O" docume means "P" documenthan the Date of the	l categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is o establish the publication date of another citation or other l reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later the priority date claimed actual completion of the international search November, 2000 (20.11.00)	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family Date of mailing of the international search report 28 November, 2000 (28.11.00)			
	nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer			
Facsimile N	0	Telephone No.			





	属する分野の分類(国際特許分類(I P C)) ⁷ C 0 8 G 6 3 ∕ 8 2				
B. 調査を行	テット公庭		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	テった分野 最小限資料(国際特許分類(IPC))		<u> </u>		
	7 C08G63/00-63/91				
日本国実用新 日本国公開実 日本国登録実	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの 案公報 1926-2000年 用新案公報 1971-2000年 用新案公報 1994-2000年 案登録公報 1996-2000年				
国際調査で使用	用した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)			
C. 関連する					
引用文献の			関連する		
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	ときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号		
A	JP, 8-193127, A (ダイ) 30. 7月. 1996 (30.07. 第11行 (ファミリーなし)		1 – 9		
Р	JP, 2000-63504, A() 29. 2月. 2000(29.02. 同頁右欄第2行、第2頁左欄第237 0行-第44行(ファミリーなし)	00)、第2頁左欄第2行-	1-6.8.		
□ C欄の続き	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。		
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の選解のために引用するもの「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願「&」同一パテントファミリー文献					
国際調査を完了した日 20.11.00 国際調査報告の発送日 28.11.00					
日本国	国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員) 森川 聡 電話番号 03-3581-1101 内線 3456				

(a)



PATENT COOPERATION TRE

PCT

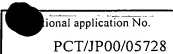
INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference 000033PC1	FOR FURTHER ACTION	SeeNotificationofTransmittalofInternational Prelim Examination Report (Form PCT/IPEA/416)				
International application No.	International filing date (day/n	nonth/year)	Priority date (day/month/year)			
PCT/JP00/05728	24 August 2000 (24.	08.00)	24 August 1999 (24.08.99)			
International Patent Classification (IPC) or n C08G 63/82	ational classification and IPC					
Applicant T(OYO BOSEKI KABUSHI	KI KAISH	A			
This international preliminary exami and is transmitted to the applicant ac		by this Intern	ational Preliminary Examining Authority			
2. This REPORT consists of a total of	3 sheets, including	g this cover sh	neet.			
been amended and are the bas		ontaining reci	ption, claims and/or drawings which have tifications made before this Authority (see CT).			
These annexes consist of a tot	al of sheets.					
3. This report contains indications relat	ing to the following items:					
Basis of the report						
II Priority						
III Non-establishment o	f opinion with regard to novelty	, inventive ste	p and industrial applicability			
IV Lack of unity of inve	ntion					
V Reasoned statement citations and explana	to novelty, inv	ventive step or industrial applicability;				
VI Certain documents co	ited		•			
VII Certain defects in the international application						
VIII Certain observations on the international application						
Date of submission of the demand Date of completion of this report						
19 March 2001 (19.03	.01)	28 M	Iarch 2001 (28.03.2001)			
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authori	Authorized officer				
Facsimile No.	Telepho	Telephone No.				

		,	S -1	•
		ŗ.		
(a)				
				8

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT



I.	Basis	of the r	eport
1.	With	regard to	o the elements of the international application:*
	\boxtimes	the inte	ernational application as originally filed
		the des	scription:
		pages	, as originally filed
		pages	. filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
		the clai	ims:
	_		, as originally filed
		pages	, as amended (together with any statement under Article 19
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
	\Box	the dra	owings:
	رب	pages	, as originally filed
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
		the sease	ence listing part of the description:
		pages	•
		pages	as originally filed
		pages	, filed with the demand, filed with the demand
	Thes	the lan the lan the lan the lan or 55.3	to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which nal application was filed, unless otherwise indicated under this item. Its were available or furnished to this Authority in the following language which is: Inguage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)). Inguage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). Inguage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/3). It o any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international xamination was carried out on the basis of the sequence listing:
		contair	ned in the international application in written form.
		filed to	gether with the international application in computer readable form.
		furnish	ned subsequently to this Authority in written form.
	Щ	furnish	ned subsequently to this Authority in computer readable form.
			atement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the tional application as filed has been furnished.
			atement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has arnished.
4.		The an	nendments have resulted in the cancellation of:
			the description, pages
			the claims, Nos.
			the drawings, sheets/fig
5.			port has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**
*	in thi	cement s is report 0.17).	sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16
**			ent sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.

		٤,	•

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

tional application No.
PCT/JP00/05728

V. Reasoned statement under Ar citations and explanations su		lty, inventive step or industrial applicab	ility; 6. 39/6
1. Statement			
Novelty (N)	Claims	1-9	YES Y
	Claims		NO P
Inventive step (IS)	Claims	1-9	YES
	Claims		NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-9	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

Document 1: JP, 8-193127, A (Daiso K. K.) 30 July 1996

Claims 1-7

The inventions set forth in Claims 1-7 appear to involve an inventive step with respect to document 1 cited in the international search report.

Document 1 does not describe a polyester polymerization catalyst comprising an aluminum compound and a phosphorus compound, whereas the present invention demonstrates an advantage by the fact that it provides a polyester polymerization catalyst that does not contain an antimony compound.

Claim 8

The invention set forth in Claim 8 appears to involve an inventive step with respect to document 1 cited in the international search report.

Document 1 does not describe polyester produced using a catalyst comprising an aluminum compound and a phosphorus compound, whereas the present invention demonstrates an advantage by the fact that the catalyst does not contain an antimony compound.

Claim 9

The invention set forth in Claim 9 appears to involve an inventive step with respect to document 1 cited in the international search report.

Document 1 does not describe the use of a catalyst comprising an aluminum compound and a phosphorus compound, whereas the present invention demonstrates the advantage that polyester can be manufactured without the use of an antimony compound.



4,4